

The Delphion Integrated View

Purchase Document: Other Views: More choices...

Derwent...

INPADOC Record

> Title: KR9611238B1: OMEPRAZOLE PREPARATION AND ITS PROCESS

Country:

KR Republic of Korea

Kind:

B1 Examined Patent Application, Second Publication; since 970930 Granted

Patent

inventor(s):

YU, SANG - HYUN, Republic of Korea LEE, JUNG - SANG, Republic of Korea RYU, KIL - SOO, Republic of Korea NAM, MI - SOON, Republic of Korea BAEK, SEUNG - JAE, Republic of Korea KIM, SANG - HO, Republic of Korea

No Image



Inquire Regarding

KOLON IND. INC., Republic of Korea

News, Profiles, Stocks and More about this company

Issued/Filed Dates:

Aug. 21, 1996 / July 5, 1993

Application Number:

KR1993000012580

IPC Class:

A61K 31/415; A61K 31/44;

ECLA Code:

none

Priority Number(s):

July 5, 1993 KR1993000012580

Abstract.

The acid-resistant omeprazole preparation is composed of a medicine layer containing omeprazole; and an enteric coating layer containing enteric polymer. It is particularly prepared by introducing a concentration gradient in one layer or both layers of the medicinal substance layer and the enteric coating layer. The more outer, the thinner the concentration of the medicinal substance layer is. And the more outer, the denser the concentration of the enteric polymer is.



Family

none

wact Info:

DERABS C1999-284997 DERABS C1999-284997

'arences'

No patents reference this one

(19) 대한민국특허청(KR) (12) 특허공보(B1)

-51)oint. Cl. . 5 (11) 등록번호 <u>특1996-0011238</u> 761K 31 /415 (24) 등록읽자 1996년08월21일 %61K 31 /44 (21) 술원번호 특1993-0012580 (65) 공개번호 与1999-0000001 122) 杏冠일자 1993년07월05일 (43) 공개입자 1999년01월01일 (73) 독태권자 주식회사코오콥 하기주 서울특별시 중구 무교통 45 (72) 발명자 유상현 경기도 용인군 구성면 마북리 251-4 시욘빌라 101등 101호 이정상 경기도 흡인군 구성면 마북리 251~4 시묜빌라 103종 102호 류길수 경기도 용인군 구성면 마북리 251-4 시온빌라 101등 101호 낭미순 경기도 용인군 구성면 마복리 251-4 시윤빌라 102동 101호 맥송재 경기도 용인군 구성면 마북리 251~4 시욘빌라 103등 102호 경기도 부천시 원미구 원종종 삼신아파트 다동 401호 :74) 대라인 박사증

시간 : 이영화 (10명의 제4805회)

(54) 산에서 불안정한 화람물의 경구 제형 및 그 제조방법

14

내용없음.

: *U ⊆*

14.4

[환명의 명원]

산에서 불안정한 화황물의 경구 제형 및 그 제조방법

[도면의 간단한 설명]

게 도는 본 발명에 의한 최종제병이 과림제인 경우의 단면도이다.

계2도는 본 방명에 의한 제형의 약목함유층의 농도구배를 나타낸다.

제3도는 본 발명에 의한 제협의 장용피종의 농도구배를 나타낸다.

[밝명의 삼세한 설명]

[발명은 오메프라족은 함유하는 새로운 안정화 경구 제영 및 그 제조방법에 관한 것이다.

역산분비에 관하여는 프로본 현프를 저해하여 강력한 위산분비 역제작용을 가지고 있는 오메프라족, 5-메록시-2-[[(4-메축시-3,5-디메틸-2-피리디딜)에랍] 술피딜] -개-벤조이미다쪽은 최근 새로운 위 및 실이지장제양 치료제로 주목받고 있다. 그러나 오메프라존은 알칼리 조건 하에서는 안정하지만 산 또는 중성 매질 하에서는 쉽게 분해, 변형되어 그 약요를 상실하기 쉽다. 예를 들면, pH값이 4미만인 수용액에서 오메프라존의 반강기는 10분 미만이고, pH값이 7에서 그것의 반강되는 약14시간이나, pH값이 7보다 높은 용액에서의 안정성은 보다 중가한다(Pilbrant Cederberg의 Scand, J. Castroenterology 1985, 20(Suppl. 108) pp113-120).

고러므로, 오메프라졸의 안정화 경구 약제는 오메프라졸이 산성 위액에서 분해되지 않고 통과하여 소장에 도달할 수 있도 즉 설계되어야 한다. 그리고, 오메프라졸 약제에서 오메프라졸의 용출 속도가 오메프라졸의 흡수량에 영향음 주므로, 복 용서에 위를 통과해야 할 뿐만 아니라 장에서 유효성뿐이 신속하게 방출할 수 있는 형태이어야 한다.

요메프라족의 통상적인 제조 방법인 대한민국 특허공고 제91-45789호에서는 오메프라졸과 안정화제를 참가하여 펠리트를 제조하고, 수난용성 플리머를 불리층을 피복시킨 후 최종적으로 장용피용을 형성시켜 오메프라좀을 제조하는 방법이 기술 되어 있다. 그러나 이 방법에 의한 오메프라졸 제제는 오메프라졸과 참가제를 혼합하여 혼합, 술윤, 압윤, 건조, 입자선 됐 등의 과정을 거친 후에야 펙리트가 제조되고, 이를 다시 내피용을 1차 코팅하고 그 위에 장용피로 2차 코팅을 하는 등 및 복잡한 과정을 거친 후 캡슐에 중절하여야 한다. 따라서, 공정도 복잡할 뿐만 아니라 작업시간도 긴 단점이 있다.

또한, 대한민국 특허공보 제91-2641호에서도 오메프라졸을 참유하는 책에 수난용성 피막물질과 수난용성 세럼물질로써 이 발한 물질로 중간 피복충을 입하고 그 위에 장용성 막은 피복하는 방법, 즉 2회 코팅방법을 도입하고 있어 작업이 복잡하 12 그에 따른 수용 하락의 문제점이 있다.

산기와 같은 문제점을 해결하기 위하여 본 발멸자들은 구배 코팅(gradient coating)발법을 연구하였다. 기존의 오메프라 경우 약제들이 약물함유통과 강용피송 사이에 내피송(또는, 중간 피복송)을 두는 이유가 오메프라쯤 함유 코어에 직접 당용피송이 코팅되면 강용피송의 산성문질이 오메프라폴과 접속하여 산에 약한 오메프라족을 분해, 퇴색시키기 때문이라 단 대 확인하여 이를 해결하는 방법을 연구하였다. 본 발명자들은 유동총 코팅 장치 및 서클레이트를 이용하여 조성 상의 무배를 만들면서 한 공정상에서 연속 코덤하여 내피용 또는 중간피복용이 필요없는 회종 제월을 만들어 냄으로써 내산성 및 보관안정성이 우수하며 오메포라족의 분해가 일어나지 않으면서도 기존의 발범에 의해 제조공정이나 작업시간이 짧고 등육이 높은 경구제일을 만들 수 있다는 사실을 발견하여 본 발명을 완성하게 되었다.

원, 본 발명은 오메프라졸을 약동로 합유하는 약물합유층에 강용증리머를 합유하는 강용층을 코팅하는 오메프라졸의 경구 개형에 있어서, 약물합유층, 강용피증의 어느 한층 또는 두 층 모두에서 약물합유층의 오메츠라를 및 강용피송의 강용증 [[마가 그 내부와 외부 사이에 농도의 구배를 갖도록 하여 보다 안정화되고, 하나의 제조공정으로 간편히 제조되는 새로 원 오메프라졸의 경구 제형 및 그 제조방법을 제공하는 것을 목적으로 한다.

한 방명의 경구 제형은 오메프라즘을 알카리성 안정화제와 알랄리성 또는 중성 결합제를 활유하는 혼합물을 이용하여 제 당상 허용되는 부혈제 분말과 함께 코어를 만들되, 중심 부분에서 외부로 감수록 오메프라즘의 알랑이 감소하여 결국에는 오메프라톨의 합량이 0이 되고, 그 시청에서부터 바로 장용품리대를 조금씩 입히기 시작하여 최종에는 장용플리머의 합량 더 80%이상이 되도록 연속 코팅된다. 본 발명의 핵심인 조성을 연속적으로 구배시키는 방법은 적용하는 기계장치에 따라 서 세급제, 과립제, 정제 등에 공히 적용함 수 있으며, 또한 캡슐제에도 적용할 수 있다.



전 방명에 사용되는 성분으로는 오메프라족, 오메프라족 안정화제, 결합제, 부혈제, 장용쪽리며, 가소제, 유화제, 무기현 가문 등이 사용된다. 자세하게는 오메프라족의 안정화제로 기존의 제산제, 약산의 무기영, 약산의 유기영, 염기성 아미노산 등을 사용함 수 있다. 예품 들면, 수산화와루미늄, 수산화와류, 수산화마그네슘, 탄산와라미너네슘, 탄산와루미늄, 탄산화 후 및 인산왕축, 인산나투급, 인산강품, 스테아루산 환급, 스테아루산랑슘, 스테아루산마그네슘, 시트로산왕 교미늄, 시트로산라늄, 시트로산라트급, 시트로산랑품, 산화마그네슘, AÑ, 6MgCO, 12HO, MgAli(OH), CO, 4HO, MgO, Al 사가 2SIQ, HO, 아로기닌, 리진, 이스티딘, 무수규산, 규산랑슘, 수크로스, 지방산에스테르 등을 단독 또는 출합하여 사용화 수도 있으며, 더욱이 본 발명에서는 바메달급후카인, 급루코스아민과 같은 아미노슈가 및 카프릭산, 라우릭산 등의 기방산의 나트증명, 락증명, 락송명, 마그네슘영 중에서 선택된 단일을 또는 그 온함목을 사용하였다. 이들 중에서 특히, 바-에팅급후카인을 사용하는 것이 바라직하다.

한함제 및 부형제는 제약상 허용되며 불에 신속히 통해하는 것은 어느 것이나 사용할 수 있으며, 바람칙하게는 취합제로 기 하이드록시프로핑셀부로스나 하이드록시프로필메틸셀로로스를 사용하고, 부형제로는 만나들을 사용하는 것이 적당하다. 창용폴리머로는 메타크릴산과 메타크릴산메틸에스테르의 공중함체(콤파르마사의 Eudragit, FMC 코오포레이션사의 Aquateric, 바스프사의 Coating CE 5142), 셀플로오스아세테이트프탈레이트, 히드록시프로필메틸셀로로스프탈레이트, 품터비닐아세테이트프탈레이트, 카르복시메틸에틸셀류로스, 히드록시프로필메틸셀로로스아세테이트숙시네이트, 즐리아크릴 산유도제, 알진산 등을 사용할 수 있으며, 바람직하기로는 히드록시프로필메틸셀로로스아세테이트숙시네이트, 메타크릴산과 메타크릴산대틸에스테르의 공중함체가 적당하다. 가소제로는 세탁암코를, 스테아럴알코를, 트리아세틴, 시트르산에스테르, 프탈산에스테르, 디부틸록레이트, 디서틸프탈레이트, 데델르리콜로노메틸에테르, 플리에틸 테르리콜, 디메틸폴리셀록산, 프로필렌카보에니트, 트리에틸시트레이트와 같은 제약상 허용되는 것 또는 이와 유사한 가 크제로 임의로 사용할 수가 있으며, 이를 가소제를 사용하지 않을 수도 있다. 또한, 유화제로는 소름라우립술페이트, 소를비탈에스테르류 등을 사용할 수도 있고, 사용하지 않을 수도 있다.

🕾 발명은 더욱 자세히 선명하면 다음과 같다.

§1]

백은 코팅 씨도를 제공하기 위한 백당 결정으로 조성의 구배가 없고 그 크기는 100마이크로미터에서 2000마이크로미터 사이의 크기이며, 바람직하기로는 500마이크로미터에서 710마이크로미터사이(32-24메쉬)가 책당하다.

다물함유숍

년 발명에서 약물함유용이란 핵 및 장용용용 제외한 오메프라졸 현유용용 청하는 것으로, 오메프라졸, 안점화제, 결합제, 환혈제 등으로 이루어져 있으며, 오메프라좀 안정화제로 위에서 기술한 것과 같은 알함리 참가물을 모두 적용할 수 있으나, 바람직하게는 N-메틸글루카민, 글루코스아인과 같은 아미노슈가 또는 카프릭산, 라우릭산 등의 지방산의 나트륨영, 타급명, 핥슘염, 마그네슘염을 단독 또는 윤합 사용하여 소량의 수분을 청가하였음 경우, 메값 8이상의 환경을 만듭어준다. 결합제 및 부형제는 제약상 허용되며 물에 신속히 통해되는 것은 사용하며, 바란직하게는 결합제로 히드륵시 프로필션으로스나 히드족시프로필에팅센트로스로 사용하고 부형제로는 안나들을 사용하는 것이 작당하다. 여기서 약료함유용은 12메프라족의 농도 구배가 중심부에서 외부로 감수록 엷게 주어져 있어서 약료함유용의 가장 외부에는 오메프라족이 포함되어 있지 않고 안정화제, 결합제, 부형제 등으로 이루어져 있으며, 유화제를 참가함 수도 있다. 약료함유용의 두께는 원하는 과팅제의 크기에 따라 임의로 정할 수 있으나, 바람직하게는 100마이크로미터에서부터 1000마이크로미터 두께가 적당하다.

강용피총 1

13 발명에서 장용파송이란 장용출리대가 포함된 총을 칭하는 것으로 장용플리대, 결합제, 가소제, 유화제, 무기쉽기를 등 12로 이루어져 있다. 장용蛋리대는 상기한 것들을 모두 적용함 수 있으나, 바람직하게는 하드록시프로필메팅셀룰로스아세 테이트숙시네이트, 메타크릴산과 메타크릴산메팅에스테르의 공중함체가 적당하다. 결합제는 제약상 허용되며 몸에 신속하 통해되는 것을 사용하며 바란직하게는 하드록시프로필셀룰로스나 히드록시프로필메팅셀룰로스를 사용하는 것이 적당하다. 12기천가목로는 활석이나 산화티타늄이 적당하다. 가스제 및 유화제로는 상기한 것들을 모두 적용할 수 있으나 적용하지



당을 수도 있다. 장용층의 투제는 10마이크로미터에서부터 500마이크로미터 사이가 적당하며, 10마이크로미터보다 않은 당우 위액이 투과되어 오메프라쯤이 분해 변색되며 500마이크로미터보다 투꺼을 경우 약을이 장액에서 신속하게 방송되지 단한다. 바람직하게는 20 마이크로미터에서 100마이크로미터 사이가 적당하며, 더욱 바란직하게는 40마이크로미터에서 60 다이크로미터 사이가 적당하다.

남종제형

∰ 발명에 의한 최종 제형의 모양을 제1도에 나타내었다(과릵제의 경우). 제형에 따라서 책은 없을 수도 있다.

기1도에서 보는 바와 같이, 본 발명의 경구 제월은 핵, 약물함유총, 경용피충으로 이루어져 있다. 핵은 코오팅 씨드를 제 당하기 위한 백당 결정으로 조성의 구배가 없으나, 약물함유총은 오메프라즘의 농도 구배가 중심에서 외부로 감수록 엷게 작어져 있고, 장용피송은 장용쪼리어의 농도 구배가 중심에서 외부로 감수록 진하게 주어져 있다. 이러한 농도 구배는 약 태창유총 및 장충피송의 어느 한 층에만 도입될 수도 있고, 두 충 모두에 도입될 수도 있다.

장기간의 보관안정성을 얻기 위하여 오메프라쪽의 최종제행의 수분왕량을 낮게 유지시키는 것이 중요하며, 바람직하게는 **분 함량이 1.0종량병료 초과하지 않는 것이 좋다.

근배코팅방볓

발터리웹 유통장치(Glatt GPCG1)에 약제 투입시 서큘레이터를 통하여 주입하되 서큘레이터에 마이크로 평표를 통하여 연 탁적으로 구배용액 투입량을 증가시킨다. 여기서 구배용액이란 약독합유층의 경우에 오메프라들이 포함되어 있지 않은 안 변화제, 결합제, 부형제등의 용액이며, 장용피송의 경우에는 장용플리머 용액이다.

는 구배 코팅 방법에 의해 구배된 오메프라를 함량은 구청과립의 중심으로부터 제2도에 나타낸 바와 같은 분포를 가짐 때 가장 바람직하다.

또한, 장용플리머는 약물한유총으로부터 제3도와 같은 분포를 가질 때 가장 바람직하다.

(1하, 본 실시에는 본 방명의 특성을 보다 자세히 설명하는 것이며, 본 방명의 법위를 제한하는 것은 아니다. 여기서 모 된 양과 비율은 좋량기준이다.

김시예 1

약물함유총의 조성에는 특별한 제한은 없으나 로터리형 유통장치(Glatt GPCG1)를 사용하기 위해서는 더욱 조성이 적당하였다.

오에프라즘의 경구제형을 제조하기 위하여 500~710마이크로미터(32-43메쉬) 크기의 백당 결정을 로터리형 유통장치에 넓 고 로터를 300rpm으로 회전시켰다. 그리고, 만나를 분말(입자 크기 : 100마이크로미터 이하)을 분당 12그램씩 투입하면서 (내래의 조성으로 이루어진 분산용액을 분당 8mm씩 분무하여 오메프라즘을 코팅시켰다.

(1와 중시에 연속적으로 다음과 같은 구배 용액의 투입량을 증가시켰다.

25기용액 조성 : 묘메프라존

12

N:-메팅클루카민

1

아이트록시프로필셀룰로스

2

··듐라우릴숲페이트

0.3

活身个

88

반나를 분말

[]니즘 분말 100 :과배용맥 조성 : N-메틱클루카민 il드록시프로핑셀름로스 ···- 돌라우림숲페이트 0.3 泛류수 다니를 분양 [[]용피숍 조성으로는 다음 조성을 적용하였다. **즐기용액 조성 : 레드록시프로필센문스** 단석 0.3 [[에달프탈레이트 1000 단류수 그배용액 조성 : 레드톡시프로필메린센플로스-G세테이트축시네이트 10 찬석 디에틸프탈레이트 0.3 往名个 1000 (|때의 제조 기기 및 운전조건은 다음과 같았다. [개치 : GRG블 구비한 Glatte GPCGI, 분무노즐 : 1.0mm 노출방향 : 점선방향, 유입공기온도 : 30~40°C, 공기유임속도 : 4.5~6.5m/s, 로터디스크속도 : 250~360rpm, 펌프속도 : 101/min 당시에 2 내기 운전조건은 실시에게 과 같으며, 적용 조성은 다음과 같았다. :N기용액 조성 : 오메프라졸 12 ⋮₹루코스아민 (+이드록시프로필에틸셀룰로스 !!원80(분산제의 상품명) 0.3 FF류수 88

100

구배용액 조성 : N-메딜글루카민 0.3 []원 80 [독류수 : 86 100 단니쯤 분말 고난용피송 조성으로 다음 조성육 적용하였다. ::기용액 조성 : 이드목시프로필메틱셀큐로스 13 산석 디에틴프란레이트 经异个 1000 :=배용액 초성 : 메타코틸산과 메타크리산 내틸에스테르의 공중왕제 감석 TT리에틸시트레이트 0.3 **ɨ**유수 1000 [[교실시에 1 ()레의 조성훈점들 중 건조성분(A)를 먼저 혼합하고, 오메프라졸음 함유하는 과립화액상무(B)유 건조성분에 참가하여 습 김 혼합하고, 젖은 덩어리를 압웁기를 통하여 압착하여 구형화시켜 펠리트로 만들었다. 건조성분(A) : 만니쬬 막으스 무수물 테트럭시프로필셀룰로스 미세결정상 센름로스 파립화 액상물(B) : 오메프라존 ☆튬라우릴술페이스

인 산수속이나트랍

分得个

아래의 분리총(C) 코팅용액으로 유통총 장치에서 분리총을 코팅하고 난 후, 장용피 코팅홈액(D)으로 35~40마이크로마터

드께로 코팅하여 오메프라홉 과립을 제조하였다.

내피송 코팅용액(C) : 이드룩시프로핑메틸셑물로스- 5

经营业

95

갓용피용 코팅용액(D) : 히드록시프로핑메틱- 1

선물로주프랑테이트

개원알코올

1

네탈욬

. 90

대교실시에 2

선조성분 및 과립액상물의 조성은 비교실시에 (과 같고 내피용 및 장용파용의 코팅용액 조성은 다음과 같고 장용파종의 용제는 35~40마이크로미터로 하였다.

내피충 코팅용액(C) : 폴리비닐피물리톤

10

!²수락토스

200

네탄율

90

: :데아르산마그네슘

강용피축 코팅액(D) : 유드라짓L300

[[부탁프탈레이트

1 -

발석

5

()화티타늄

1

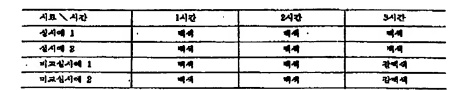
背景を

70

신함에 1 : 내산성 시험

(네시에 및 비교실시에에서 제조된 장용성 오메프라중 과립은 대한 약전에 기술되어 있는 대로 제1용액에 넣고 37˚C. 1:XOrpm의 속도로 패둑을 사용하여 내산성 시험을 하여 1시간 간격을 각 과립의 외관은 관합하였다. 그 결과는 다음 표 1 가 같았다.

[표]]



당시예에서는 제조된 장용성 과립은 3시간 동안 내산성 시험후에도 변화가 없었으나 비교실시예의 경우 3시간 후에는 갈 텍색읍 변하였다.

신럽에 2 : 보솬안정성 시험

있의 실시에 및 비교실시에에서 제조된 장용성 오메프라톨 과림을 40℃, 상대술도 75%의 조건에서 5일 및 10일간 저장하 및 각 장용성 오메프라ς 과림의 외관을 관찰하였다. 그 결과 다음의 표 2와 같았다.

[# 2]

시도 \ 보관기간	5일	10월
실시에 1	44	भ न
실시에 2	44	म्ब-ब
비교신시에 1	শ্ব-ব	रुवन
비교실시에 2	增44 .	관예세

(IAI에 1 및 2에서 제조된 각각의 오메프라졸 과림은 보관 기간 10일 후에도 변화가 없으나, 비교실시에 1 및 2의 경우에 te 10일 보관추에 색상이 강백색으로 변하였다.

:1절에 3 : 오메프라존 알량비교 시험

(한정화 효과를 비교하기 위하여 각 과립을 40°C, 상대습도 75%의 조건에서 7일간 보관한 다음, HPLC를 이용하여 과립 중 (제 남아있는 오메프라즘의 왕량을 욕절하였다. 그 결과는 다음 표 3과 같았다.

[# 3] ·

시묘	평균합당(%)
싞시에 1	87
신시에 2	98
비교신시대 1	86
미교심시에 2	89

대상의 검과로부터, 구배 코팅이 기존의 투 좀 코팅보다 오메프라졸 안정화출과가 뛰어남**몰 알 수 있다.**

·기 원구의 설정

영구항 1. 오메프라졸을 약물로 할유하는 약물합유총에 장용품리머류 합유하는 장용음은 코팅한 오메프라폴의 경구 개월에 있어서, 약물항유총 및 장용종의 어느 한 용 또는 두총 모두에 높도 구배를 도입하며, 이때, 약물항유용의 농도구 네는 오메프라쯤의 농도가 중심에서 외부로 강수록 엷게 주어지고, 장용총의 농도구배는 장용품리머의 농도가 중심에서 역부로 감수록 진하게 주어진 것을 독장으로 하는 오메프라존 경구 제형.

()구항 2. 제1항에 있어서, 약물항유숍 내에 백당 경정의 코어가 존재항을 특징으로 하는 오메프라를 경구 제항.

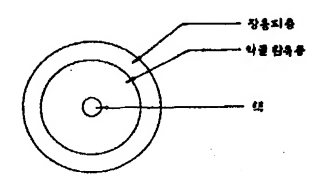
[청구명 3. 제1항 내지 제3항에 있어서, 약물할유용의 두께가 100~1000㎞임을 특징으로 하는 오메프라존 경구 제형.

[청구항 4. 제1항 또는 제2왕에 있어서, 장용총의 두깨가 10∼50㎞임을 특장으로 하는 오메프라즘 경우 제험,

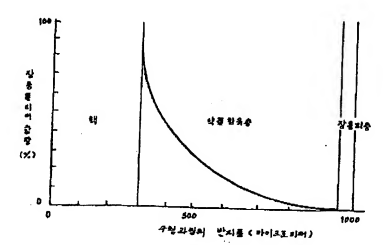
한구멍 5. 오메프라즐을 약봉로 항유하는 약물함유충에 장용플리머를 함유하는 장용충용 코팅하는 오메플라홀 경구 개형의 제조방법에 있어서, 약중함유충 및 장용충의 어느 한 용 또는 두총 모두에 놓도 구배를 도입하며, 이때, 약물함유 많은 오메프라즐의 농도가 중심에서 외부로 갈수록 얇게 주어진 농도 구배를 갖도록 코팅하고, 잠용피용은 장용플리머의 눈도가 중심에서 외부로 갈수록 진하게 주어진 농도 구배를 갖도록 코팅함을 특징으로 하는 오메프라홈 경구 제험의 제조 당법.

Ğ

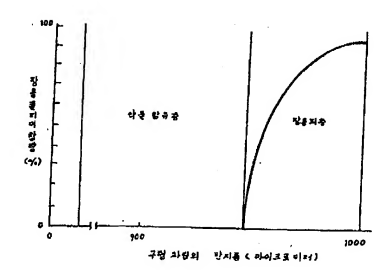
13041



EEE



⊊*Ei3*



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.